# XP-002193878

AN - 1994-268688 [33]

AP - JP19920349633 19921228; [Previous Publ. JP6197778]; JP19920349633 19921228

**CPY - TORA** 

DC - B05 D16

FS - CPI

IC - C12P9/00

MC - B05-B01P D05-C D05-H

M2 - [01] B415 B701 B713 B720 B815 B831 H7 H721 J0 J011 J1 J171 M280 M312 M321 M331 M340 M342 M349 M381 M391 M411 M510 M520 M530 M540 M720 M903 M904 N132 N512 Q233; R03160-P

PA - (TORA) TORAY IND INC

PN - JP3151982B2 B2 20010403 DW200121 C12P9/00 004pp

- JP6197778 A 19940719 DW199433 C12P9/00 004pp

PR - JP19920349633 19921228

XA - C1994-122515

- XIC C12P-009/00; (C12P-009/00 C12R-001/865); (C12P-009/00 C12R-001/85); (C12P-009/00 C12R-001/78); (C12P-009/00 C12R-001/84); (C12P-009/00 C12R-001/72); (C12P-009/00 C12R-001/73); (C12P-009/00 C12R-001/86); (C12P-009/00 C12R-001/865); (C12P-009/00 C12R-001/85); (C12P-009/00 C12R-001/78); (C12P-009/00 C12R-001/84); (C12P-009/00 C12R-001/72); (C12P-009/00 C12R-001/73); (C12P-009/00 C12R-001/88)
- AB J06197778 The prepn. of phosphoenol pyruvate (PEP) comprises culture of a yeast of Saccharomyces, Hansenula, Pichia, Candida or Torulopsis genus is used to form and accumulate PEP from a carbon source which can be assimilated by the yeast, and then it is isolated and collected.
  - PEP can be isolated from the reaction liquid by reverse osmosis, concn. and crystallisation.
  - USE/ADVANTAGE PEP is a high energy phosphate cpd. and is an essential and important cpd. for the regeneration system of adenosine triphosphate. The method can prepare PEP under mild conditions with no complex operation.
  - In an example, one platinum loop of Torulopsis glabrata IFO0822 was inoculated to a medium contg. 0.5% glucose, 0.2% KH2PO4, 0.05% MgSO4.7H2O, 1.0% peptone and 0.1% yeast extract and cultured at 30 deg.C for 24 hrs.. Then, the culture was centrifuged and the microbe cells were added to 60 ml of a reaction liquid contg. 1% glucose, 9% KH2PO4, 0.05% MgSO4.7H2O and 5 mM ATP and reacted at 30 deg.C for 30 hrs..(Dwg.0/0)
- C C12P9/00 C12R1/865
  - C12P9/00 C12R1/85
  - C12P9/00 C12R1/78
  - C12P9/00 C12R1/84
  - C12P9/00 C12R1/72
  - C12P9/00 C12R1/73
  - C12P9/00 C12R1/88
  - C12P9/00 C12R1/865
  - C12P9/00 C12R1/85
  - C12P9/00 C12R1/78
  - C12P9/00 C12R1/84
- C12P9/00 C12R1/72

		,
		•
	÷	

4/7/1 DIALOG(R)File 352:DERWENT WPI (c) 2000 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

\*\*Image available\*\* 010000977 WPI Acc No: 1994-268688/199433

Simple prepn. of phosphoenol pyruvate - by culture of Saccharomyces,

Hansenula, Pichia, Candida or Torulopsis yeast

Patent Assignee: TORAY IND INC (TORA

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No. Kind Date Week 19940719 JP 92349633 199433 B 19921228 JP 6197778 Α Α

Priority Applications (No Type Date): JP 92349633 A 19921228

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 6197778 Α 4 C12P-009/00

Abstract (Basic): JP 6197778 A

The prepn. of phosphoenol pyruvate (PEP) comprises culture of a yeast of Saccharomyces, Hansenula, Pichia, Candida or Torulopsis genus is used to form and accumulate PEP from a carbon source which can be assimilated by the yeast, and then it is isolated and collected.

PEP can be isolated from the reaction liquid by reverse osmosis,

concn. and crystallisation.

USE/ADVANTAGE - PEP is a high energy phosphate cpd. and is an essential and important cpd. for the regeneration system of adenosine triphosphate. The method can prepare PEP under mild conditions with no

complex operation.

In an example, one platinum loop of Torulopsis glabrata IFO0822 was inoculated to a medium contg. 0.5% glucose, 0.2% KH2PO4, 0.05% MgSO4.7H2O, 1.0% peptone and 0.1% yeast extract and cultured at 30 deg.C for 24 hrs.. Then, the culture was centrifuged and the microbe cells were added to 60 ml of a reaction liquid contg. 1% glucose, 9% KH2PO4, 0.05% MgSO4.7H2O and 5 mM ATP and reacted at 30 deg.C for 30 hrs..

Dwg.0/0

Derwent Class: BO5; D16

International Patent Class (Main): C12P-009/00

International Patent Class (Additional): C12P-009/00; C12R-001-865; C12R-001-85; C12R-001-78; C12R-001-84; C12R-001-72; C12R-001-73;

C12R-001-88

			*

(19)日本国特許庁(JP)

## (12)公開特許公報 (A) (11)特許出願公開番号

特開平6-197778

(43)公開日 平成6年(1994)7月19日

(51)Int. Cl. <sup>5</sup> C 1 2 P	9/00	識別記号	庁内整理番号 7432-4 B	FΙ		技術表示 <b>箇</b> 所
//( C12P	9/00					
C 1 2 R	1:865	)				
( C 1 2 P	9/00					
C 1 2 R	1:85	)				
1	審査請求	未請求 請求	項の数1 		(全4頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特原	頁平4-349633		(71)出願人	000003159	
					東レ株式会社	
22)出願日 平成4年(1992)12月28日			東京都中央区日本橋室町2	丁目2番1号		
				(72)発明者	宮田 令子	
					愛知県名古屋市港区大江町 株式会社名古屋事業場内	叮9番地の1 東レ
				(72)発明者	米原 徹	
				(12/20/31	愛知県名古屋市港区大江町	T9番地の1 東レ
					株式会社名古屋事業場内	

## (54)【発明の名称】ホスホエノールピルビン酸の製造方法

#### (57)【要約】

【構成】 サッカロミセス (Saccharomyce s)属、ハンゼヌラ (Hansenula)属、ピキア (Pichia)属、キャンディダ (Candida) 属またはトルロプシス (Torulopsis) 属に属 する酵母の培養物を用いて、前記酵母の資化し得る炭素 源よりホスホエノールビルビン酸を生成蓄積せしめ、こ れを単離採取することを特徴とするホスホエノールビル ビン酸の製造方法。

【効果】 酵母の生産する炭素源資化酵素系を用いて、 炭素源よりホスホエノールビルビン酸を温和な条件下で 煩雑な操作を要することなく製造することができる。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 サッカロミセス (Saccharomy ces)属、ハンゼヌラ (Hansenula)属、ピ キア (Pichia) 属、キャンディダ (Candid a) 属またはトルロプシス (Torulopsis) 属 に属する酵母の培養物を用いて、前記酵母の資化し得る 炭素源よりホスホエノールビルビン酸を生成蓄積せし め、これを単離採取することを特徴とするホスホエノー ルピルビン酸の製造方法。

## 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、酵母の生産する炭素源 資化酵素系を用いて炭素源よりホスホエノールピルピン 酸を生成蓄積せしめ採取する方法に関する。

【0002】ホスホエノールピルピン酸(以下PEPと 略す)は高エネルギーリン酸化合物であり、アデノシン 三リン酸 (ATP) の再生系には必須かつ重要な化合物 である。

#### [0003]

【従来の技術】PEPの化学合成は古くから公知(Ch 20 em. Pev., Vol. 61, 607 (1961)) であり、生化学的手段によりPEPを生成させる方法と しては、デバリオマイセス (Debaryomyce s)属の乾燥菌体を用いる方法(J. Ferment. Technol., Vol. 65, 225 (198 7))が知られている。

## [0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、化学合 成は収率、収量が低く、また乾燥菌体による酵素法は、 乾燥菌体調整など、操作が煩雑であるという問題があっ 30 た。

## [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、収率、収 量が高くかつ操作が簡便なPEPの製造方法について鋭 意検討した結果、以下の本発明に到達した。

【0006】すなわち、本発明は、サッカロミセス(S accharomyces)属、ハンゼヌラ (Hans enula) 属、ピキア (Pichia) 属、キャンデ ィダ(Candida) 属またはトルロプシス (Tor ulopsis)属に属する酵母の培養物を用いて、前 40 記酵母の資化し得る炭素源よりホスホエノールビルビン 酸を生成蓄積せしめ、これを単離採取することを特徴と するホスホエノールピルピン酸の製造方法である。

【0007】本発明において使用され得る酵母として は、サッカロミセス属、ハンゼヌラ属、ピキア属、トル ロプシス属、キャンディダ属に属する酵母であれば、い かなるものも使用できる。このうち、各種炭素源資化能 力の高いものが好ましく使用できる。好ましい酵母の具 体例としては、たとえば、サッカロミセス・セレビシェ

FO 0213、0538、1950)、サッカロミセ ス・クルイベリ Saccharomyceskluy veri (IFO 1982)、ハンゼヌラ・グルコザ イマ Hansenula glucozyma(IF 0 1472), Larving Pichia p astoris (IFO 0948)、キャンディダ・ メタノリカ Candida methanolica (ATCC 26175)、キャンディダ・リポリティ カ Candida lipolytica (IFO) 10 717)、トルロプシス・ピナス Torulopsi s pinus (IFO 0741)、トルロプシス・ グラブラータ Torulopsis glabrat a (IFO 0622) などが挙げられる。

2

【0008】本発明においては、酵母の培養物を用い る。培養物は上記酵母を適当な栄養培地に培養すること によって調整できる。これらの酵母を培養するための培 地としては、通常の天然あるいは合成培地が用いられる が、好ましくはアミノ酸を適当に含んだ天然培地が良好 に用いられる。

【0009】本発明で用いる酵母の培養物の形態は任意 であり、酵母の培養した培養物そのもの、培養された生 菌体、真空乾燥菌体、凍結乾燥菌体、有機溶媒による乾 燥菌体などの乾燥菌体、処理菌体などが本発明の範囲に 含まれる。このうち、工業的には酵母を栄養培地に培養 した培養物そのものが有利に用いられる。

【0010】ピルピン酸生成原料である炭素源として は、本発明で使用する酵母が資化し得るものであればい かなるものでもよい。好ましい炭素源の具体例として は、グルコース、フラクトース、シュクロース、マンノ ース、マンニトール、キシロース、ガラクトース、糖 蜜、ソルビトール、グリセリンなどの糖もしくは糖アル コール、酢酸、クエン酸、乳酸などの有機酸、メタノー ル、エタノール、プロパノールなどのアルコール類、そ の他炭化水素などを挙げることができる。糖もしくは糖 アルコールを用いることにより、より好ましい結果を得 ることができる。

【0011】本発明で使用する酵母の培養物の量は、乾 燥菌体濃度に換算して1~50g/1が好ましく、より 好ましくは5~20g/1の範囲である。

【0012】また、生成蓄積系中の酵素反応はATP、 マグネシウムイオン、カリウムイオンおよびリン酸を必 要とするものが多く、ATPが0.1mM~15mM、 好ましくは1mM~5mMであり、MgSO、・7H<sub>2</sub> ○が0.01~0.2%、好ましくは0.02~0.1 %であり、KH2 PO, が3~14%、好ましくは6~ 13%の濃度で用いられるのが通常である。

【0013】生成蓄積反応中は有機酸の生成に伴ってp Hの低下が生じるので、炭酸カルシウムまたは苛性カリ などのアルカリで通常pH5~10、好ましくは7~9 Saccharomyces cerevisie (I 50 に調節することがホスホエノールビルビン酸生産のため 3

には有効である。

【0014】反応中の温度は20~37℃、好ましくは 25~32℃が適当である。

【0015】反応終了後、生成蓄積系中に生成蓄積した ホスホエノールビルビン酸は逆浸透膜などを使い、ホス ホエノールビルビン酸とリン酸を分離し、水酸化アルカ リを加え、ホスホエノールピルピン酸のアルカリ金属塩 水溶液とし、濃縮・晶析により単離できる。

#### [0016]

【実施例】以下、実施例によって本発明を説明する。 【0017】実施例において生成したピルビン酸の確認 と定量は、高速液体クロマトグラフィー、ピルペートキ ナーゼと乳酸デヒドロゲナーゼを用いる酵素法などによ り行った。以下の分析結果については上記両分析法とも よく合致しており、同じ分析数値を示した。

#### \*【0018】実施例1

表1に示した各種酵母を、グリコース0.5%、KH2 PO, 0. 2%, MgSO, ·7H<sub>2</sub> OO. 05%, ~ プトン1.0%、酵母エキス0.1%、pH6.0から なる倍地100回を500回容振盪フラスコに分注減菌 後、1白金植菌し、24時間、30℃で振盪培養した。 【0019】培養終了後遠心分離して集菌し、これをグ ルコース1%、KH2 PO, 9%、MgSO, ・7H2 O 0. 0 5 %、A T P 5 m M を含有する反応液 6 0 ml 10 (KOH水溶液でpHを7.5に調整)に添加し、30

℃で30時間反応した。

【0020】各反応液中に生成したホスホエノールビル ビン酸は、表1のとおりであった。

【表1】

表 1

<b>i</b>	株		PBP蓄積量(g/s)
サッカロミセス・セレビシエ	IFO	0538	1.8
	IFO	0 2 1 3	2. 3
サッカロミセス・クルイベリ	IFO	1892	1. 0
ハンゼヌラ・グルコザイマ	IFO	1472	0. 7
ピキア・バストリス	IFO	0948	0. 5
キャンディダ・メタノリカ	TCC	26175	1. 3
キャンディダ・リポリティカ	IFO	0717	0. 9
トルロプシス・ピナス	IFO	0741	1. 5
トルロプシス・グラブラータ	IFO	0622	3, 2

【0021】実施例2

※に示す。

実施例1で用いた反応液の炭素源を表2に示す炭素源に

[0022]

おきかえ、表2に示す菌株を用いて培養した結果を表2%

【表2】

表 2

蘭 株	炭素額濃度	PEP蓄積量(g/&)
サッカロミセス・セレビシエ 1 FO 0213	シュークロス 2 %	2. 1
サッカロミセス・クルイベリ IFO 1892	シュークロス2%	1, 5
キャンディダ・メタノリカ ATCC 26175	メタノール2%	0.3
トルロプシス・グラブラータ IFO 0622	ソルピトール2%	2. 7

※培養もグルコース0.5%に代えてメタノール0.5%を使用した。

5

資化酵素系を用いて、炭素源よりホスホエノールビルビ \*することができる。 ン酸を温和な条件下で煩雑な操作を要することなく製造\*

フロントページの続き

(51)Int.Cl. <sup>5</sup>		識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
(C12P	9/00				
C 1 2 R	1:78)				
(C12P	9/00				
C 1 2 R	1:84)				
(C12P	9/00				
C 1 2 R	1:72)				
(C12P	9/00				
C 1 2 R	1:73)				
(C12P	9/00				
C 1 2 R	1:88)				